DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 2006 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

\*\*Image available\*\* 03409560

3-SUBSTITUTED PHENYLPYRAZOLE DERIVATIVE OR ITS SALT AND HERBICIDE

PUB. NO.:

03-072460 [JP 3072460 A]

PUBLISHED:

March 27, 1991 (19910327)

INVENTOR(s): MIURA YUZO

ONISHI MASANOBU MABUCHI TSUTOMU NISHIOKA HITOSHI KAJIOKA MITSURU

YANAI ISAO

APPLICANT(s): NIPPON NOHYAKU CO LTD [330253] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.:

01-139684 [JP 89139684] June 01, 1989 (19890601)

FILED:

INTL CLASS: [5] C07D-231/18; A01N-043/56; C07D-231/20

JAPIO CLASS: 14.1 (ORGANIC CHEMISTRY -- Organic Compounds); 14.4 (ORGANIC

CHEMISTRY -- Medicine)

JOURNAL:

Section: C, Section No. 840, Vol. 15, No. 231, Pg. 84, June

12, 1991 (19910612)

### **ABSTRACT**

NEW MATERIAL: A compound expressed by formula I (R(sup 1) is lower alkyl; R(sup 2) is (halogen substituted; lower alkyl; R3 is H, halogen or cyano; R(sup 4) is H or lower alkyl) X and Y are halogen) A is O, S(O)(sub m) (m is 0-2) or salt thereof.

EXAMPLE: 3-(2,4-Dichlorophenyl)-1-methyl-5-methoxydi-1H-pyrazole.

USE: A herbicide.

PREPARATION: According to the reaction formula, pyrazoles expressed by formula II-1 are reacted with halides expressed by formula III in the presence of an inert solvent or in the absence of an inert solvent and presence of a base to give a 3-substituted phenylpyrazole derivative expressed by formula I-2, which is then halogenated to provide the compound expressed by formula I1 (R(sup 3-2) is H or cyano).

# ◎ 公開特許公報(A) 平3-72460

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

码公開 平成3年(1991)3月27日

C 07 D 231/18 A 01 N 43/56 C 07 D 231/20 7451-4 C A 8930-4 H 7451-4 C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全20頁)

60発明の名称

3 一置換フエニルビラゾール誘導体又はその塩類及び除草剤

②特 題 平1-139684

**20出 願平1(1989)6月1日** 

優先権主張

⑩昭63(1988)6月1日39日本(JP)39特額 昭63-134634⑪昭63(1988)6月1日39日本(JP)39特額 昭63-134635

劉平1(1989)5月31日劉日本(JP)③特願 平1-138303

@発明者

三浦

友 三 兵

兵庫県西宮市門戸岡田町7-5-302

⑩発 明 者 大 西 正 展 大阪府大阪市東住吉区西今川4丁目17番13号、205

@発 明 者

馬 渕

勉

大阪府河内長野市本多町5-6

@発明者 西

均

大阪府河内長野市西之山町 1-12 大阪府堺市金岡町704-2、4-113

 ②発明者
 概 岡

 ②発明者
 柳 井

充 功

大阪府大阪狭山市大野台 2丁目16-9

⑪出 顋 人 日本農薬株式会社

東京都中央区日本橋1丁目2番5号

砚代 理 人 弁理士 萼 優美 外2名

岡

明 細 書

1. 発明の名称

3 - 置換フェニルピラゾール誘導体又はその

塩類及び除草剤

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

「式中、RIは低級アルキル基を示し、RIは低級アルキル基を示し、RIは低級アルキル基を示し、RIは水業原子、ハロゲン原子又はシアノ基を示し、RIは水素原子又はとアルキル基を示し、X及びYは同一又は異なっても良いハロゲン原子を示し、AはO又はS(O)m(mは0~2の整数を示す。)で表される3-2億換フェニルビラゾール誘導体又はその塩類。

(2) 一般式(1)

$$\begin{array}{c|c}
X \\
N \\
N \\
AR^{2}
\end{array}$$
(I)

3. 発明の辞細な説明

本発明は新規なる-健康フェニルピラゾール誘導体及び除草剤に関するものである。

更に詳しく、一般式(I)

「式中、RIは低級アルギル基を示し、RIはハロリン原子によって置換されても良い低級アンキル基を示し、RIは水栗原子、ハロゲン原子でし、RIは水栗原子又は低級アンはシンで、X及びYは同一又は最大である。 AはO又はS(O)mには0~2の整数を示す。 )を示す。 )で表される5~置換フェニルビラゾール誘導はその塩類並びにそれらを有効成分としてある。

本発明者等は作物類に対して楽書が少なく、 且つ低楽量で除草効果を有する新規を化合物を 創出すべく、鋭意研究を重ねた結果、一般式(I) で表される 3 - 置換フェニルピラゾール誘導体 又はその塩類が文献未配数の新規化合物であり、

マトグラフィー法等の方法により分離し、製造 することができる。

本発明の一般式(I)で表される3 - 置換フェニルピラゾール誘導体の塩類としては、例えば塩酸、硫酸等の鉱酸との塩類の他、パラトルエンスルホン酸等の有機酸との塩類を例示することができる。

本発明の一般式(I)で表される3- 置換フェニルビラゾール誘導体又はその塩類は、例えば下記に図示する製法により製造することができる。
・Aが酸素原子の場合

且つ低楽盤で多くの雑草に対して優れた除草効果を示し、作物類に対しては楽客の少ない化合物であることを見出し、本発明を完成させたものである。

本発明の従来技術としては、例名は特別昭50-117936号、同52-91861号及び同54-70270号、同55-9062号公報にピラソール誘導体が除草剤として開示されているが、本発明の一般式(I)で表される3- 置換フェニルピラソール誘導体又はその塩類は全く開示されているが、しかもこれら公報類に開示の化力に比して低楽量で優れた除草効果を示し、且つ作物類に対して楽書の少ないものである。

本発明の一般式(I)で表される3~値換フェニルピラゾール誘導体は下配一般式(I')で表される構造異性体を有し、本発明はこれらの構造異性体を有し、本発明はこれらの構造異性体をも包含するものであり、一般式(I)で表される3~置換フェニルピラゾール誘導体を製造する際に、その構造異性体として同時に生成し、適当な分離方法、例えば再結晶法、カラムクロ

(式中、 R¹, R², R¹, X及びY は前配に同じくし、 R³-¹ 及び Z はハロゲン原子を示し、 R³-² は水衆 原子又はシアノ基を示す。)

即ち、 凡が水素原子の場合、一般式(11-1) 又は一般式(Ⅱ-2)で表されるピラゾール類を 不活性溶媒の存在下に又は不存在下及び塩基の 存在下に一般式(II) で表されるハライド類と反 応させ一般式(1-2)で表される3-置換フェ ニルビラゾール誘導体を製造するか、又はぽが 水衆原子又はシアノ蓋の場合、一般式(V-1) で表される化合物と一般式 (N) で表されるヒド ラジン類とを不活性溶媒の存在下に反応させる ことにより一般式(1-3)で表される3~置換 フェニルピラゾール誘導体を製造することがで きる。次いで一般式(1-2)又は一般式(Ⅰ-5 ) ( Rはシアノ基を除く ) で表される 5 - 催 換フェニルピラゾール誘導体を単離し、又は単 維せずしてハロゲン化することにより 一 毅 式 (【-1)で表される3-筐換フェニルピラゾー ル誘導体を製造することができる。

寄モル使用すれば良いが一般式 (四) で表される ハライド類を過剰に使用しても良い。

塩蒸の使用はは、一般式(『-1)又は(『-2) で表されるビラゾール類に対して等モル乃至過 刺モルの範囲から適宜選択して使用すれば良い。

反応益度は 0 ℃乃至使用する不活性格 媒の 弗 点域の 範囲から 選択すれば良く、 好ましく は 加 港下に行うのが良い。

反応時間は反応規模及び反応温度等により一定しないが、 飲分乃至 4 8 時間の範囲で行えば 良い。

反応終了後、目的物を含む反応被から、 例え

(1) 一般式(Ⅱ-1)又は一般式(Ⅱ-2)→一般式(Ⅱ-2)。

とれらの密媒は単独で使用しても良く、混合 して使用することもできる。又水及び有极密媒 の混合密媒を使用する場合、塩基とともに相関 移動触媒を使用することもできる。

本反応は等モル反応であるので、各反応剤を

ば溶媒抽出等の操作を行い、必要により再結晶、 カラムクロマトグラフィー等で精製することに より一般式(I-2)で表される 5 - 健康フェニ ルピラゾール誘導体を製造することができる。 (2) 一般式(V-1)→一般式(I-5)

本反応で使用できる不活性軽媒としては、(1)で使用できる不活性密媒の他に、メタノール、エタノール、プロパノール等のアルコール類も使用することができる。

本反応で使用する一般式 (N) で装されるヒドラシン類は各種塩の形で使用しても良く、 適当な適度の水格液の形で使用しても良い。

本反応は等モル反応であるので、一般式(N)で表されるヒドラジン類は等モル使用すれば良いが、過剰に使用することもできる。

反応温度は 0 ℃乃至使用する不活性格媒の沸点域の範囲から選択すれば良く、好ましく は10℃乃至 150℃の範囲から選択すれば良い。

反応時間は反応規模及び反応温度等により一 定しないが、数分乃至48時間の範囲で行えば 良い。

反応終了後、目的物を含む反応液から、例え ば溶媒抽出等の操作を行い、必要により再結晶、 カラムクロマトグラフィー等で精製することに より一般式(1-3)で装される 3- 置換フェニ ルピラゾール誘導体を製造することができる。 (3) 一般式(1-2)又は一般式(1-3)  $\rightarrow$  一 般式(1-1)。

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本反応の進行を著しく阻害しないものであれば良く、例えば上記反応で使用できる水以外の不活性 群 碟 の他に オキシ塩化リン、 氷酢酸等も使用することができる。

本反応で使用できるハロゲン化剤としては、 例えば塩素、三塩化リン、五塩化リン、塩化ス ルフリル等の塩素化剤の他、臭素、沃累等のハ ロゲン化剤を使用することができる。

ハロゲン化剤の使用量は一般式(I-2)又は (I-3)で表される3-置換ピラゾール誘導体 に対して1/2乃至過剰モルの範囲から選択すれ

(式中、R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, X 及び Y は前記に向じ くし、R<sup>3-1</sup> はハロゲン原子を示し、R<sup>3-2</sup> は水米 原子又はシアノ基を示し、n は 1 ~ 2 の整数を 示す。)

即ち、一般式(Ⅱ-3)又は(Ⅱ-4)で表され

は良い。

反応温度は 0 ℃乃至使用する不活性溶媒の弗 点域の範囲から選択すれば良い。

反応時間は反応規模及び反応温度等により一定しないが、数分乃至48時間の範囲で行えば 良い。

反応終了後、目的物を含む反応液から、(1)と 同様に処理するととにより一般式(1-1)で表 される3- 置換ピラゾール誘導体を製造すると とができる。

· A が硫黄原子又はその酸化体の場合。

るピラゾール類と一般式(111)で表されるハライ ド類とを塩基及び不活性溶媒の存在下に反応さ せ、一般式(1-4)で表される3-俊侠フェニ ルピラソール誘導体とするか、一般式(V-2) で表される化合物と一般式(N)で表されるヒド ラジン類と不活性俗棋の存在下を反応させ、一 投式(I-4)で表される3-フェニル関換ピラ ソール誘導体とし、該一般式(1-4)で表され る3-フェニル置換ピラゾール誘導体を単離し、 又は単雄せずしてハロゲン化し、一般式([-5) で設される3-フェニル催換ピラゾール酵導体 とし、更に該一般式(1-5)又は一般式(1-4) で表されるる。フェニル置換ピラゾール誘導体 を単離し、又は単離せずして酸化することによ り一般式(1-4)で表される3-フェニル催換 ピラゾール誘導体を製造することができる。

(4) 一般式(I-5)又は(I-4)→一般式(I-4) 本反応は(I)と同様におこなりことにより、一般式(I-4)で表される3-フェニル置換ビラ ソール誘導体を製造することができる。

## (5) 一般式(V-2)→一般式(1-4)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、本 反応の進行を阻害しないものであれば良く、例 えば(1)で使用できる不活性溶媒の他にメタノー ル、エタノール、プロパノール等のアルコール 類も使用することができる。

本反応で使用する一般式 (N) で安されるヒドラジン類は各種塩の形で使用しても良く、 適当な適能の水溶液の形で使用しても良い。

本反応は等モル反応であるので、一般式(N)で表されるヒドラジン類を等モル使用すれば良いが、過剰に使用することもできる。

反応温度は 0 ℃乃至使用する不活性格媒の沸点域の範囲から選択すれば良く、好ましくは10 ℃乃至 150℃の範囲から選択すれば良い。

反応時間は反応規模、反応温度等によって一 定しないが、数分乃至4 8 時間の範囲から選択 すれば良い。

反応終了後、(1)と阿様に処理することにより 一般式(1-4)で装される3-フェニル世換ビ

反応時間は反応規模、反応温度等によって一 定しないが、数分乃至4 8 時間の範囲から選択 すれば良い。

反応終了後、(1)と同様に処理することにより一般式(1-6)で表される3-フェニル懺換ビラゾール誘導体を製造することができる。

### • 塩類。

一般式(I)又は (I') で表される 5 一 置換フェニルビラゾール誘導体又はその塩類の代表的な化合物を第 1 畏及び第 2 表に示す。

ラゾール誘導体を製造することができる。

## (6) 一般式(1-4) → 一般式(1-5)

本反応は(3) と同様にすることにより一 般 式 ([-5) で表される 3 - 置換フェニルピラゾー ル誘導体を製造することができる。

# (7) — 般式(I-4)又は(I-5) → — 般式 (I-6)

本反応で使用できる不活性溶媒としては、例 えば(1)で使用できる不活性溶媒を使用すること ができる。

本反応で使用する酸化剤としては、例えば硝酸、過酸化水素、過安息香酸、メタクロロ過安息香酸、メタ過氏素酸ナトリウム等を例示する ことができる。

本反応は等モル反応であるので、酸化剤を等 モル使用すれば良いが、過剰に使用することも できる。

反応温度は 0 ℃乃至使用する不活性格媒の沸点域の範囲から選択すれば良く、 好ましくは10 で乃至 150℃の範囲から選択すれば良い。

$$- \Re \stackrel{\bigstar}{\underset{R^{i}}{\times}} (1)$$

**庶 1 表** 

Ī	М	Ri	R <sup>2</sup>	Rª	R4	Х	Y	A	₩	性
	1	СН	СН	н	Н	CT	Cī	0	m.p. 79.4°C	
l	2	СН	СН	н	н	CT	Cī	8	m.p. 59.5-6	aor.
	3	СН	СН	н	Н	CT	F	s	nD 1.6045(2	1.4°C)
	4	СН₃	СН	н	н	F	Cr	ន	m.p.408C	
	5	СН	СН	н	Н	F	F	S	nD 1.5779(2	0.2°C)
	6	СН	СН	Cī	Н	CT	CT	0	m. p. 7175	τ
	7	СН₃	СН	Cī	Н	ÜŁ	Cr	s	m.p.625-6	35°C
١	8	СН	СН	CT	Н	CT	Cr	80	m.p.129.47	;
	9	СН	СН	CT	Н	CT	F	s	nD 1.5963(2	1.2°C)
	10	СН	СН	CT	н	F	CT	8	nD 1.6066(2	1.5C)
	11	СН	СН	CT	н	F	F	s	m.p. 6 1.0°C	
	12	СН	СН	CT	н	F	F	so	m.p.117.00	; 
	L	1	1	·						

K	R¹	R	R°	R <sup>4</sup>	X	Y	A	tho .	性
15	СН	CH.	Cī	CH.	F	CL	0	nD 15635(245	C)
14	СН	СҢ₃	Br	н	CL	Cr	0	m.p.83-85°C	
15	СН	CH.	Br	н	CT	C£	8	m. p. 7 0 0 — 7 5.5 (	2
16	СН	CH.	Br	н	CT	CT	80	m.p.154-1557	2
17	СН	CH.	Br	н	P	F	8	m.p.738C	
18	СН	сн,	Br	н	F	P	so	m.p.1052°C	
19	СН	сн,	CN	н	Cī	CT	ន	m.p.100-1020	2
20	СН	СН	CN	н	CT	Cž	80	m.p.145-1460	3
21	СН	СН	CN	н	CT	CT	0	m.p.10527	
22	СН	СНВ	Н	н	Cr	CT	0	m.p.39.2°C	
23	СН	CHE	Н	н	Cr	CT	S	лD 1.6001(202	(3:
24	СН	CHIZ	н	Н	F	P	υ	nD 14975(26	70)
25	СН	CHE	н	н	F	CT	0	m. p. 4 1.2-4 1.51	С
26	СН	CHĘ	н	CH	CT	Cr	0	nD 1.5467(244	(3)
27	СН	СНЕ	н	CH4	F	CT	0	油状物	
28	СН	СНЕ	Н	СН	P	Br	0	m.p.7 5.5°C	
29	СН	CHE	CT	н	CŁ	CŁ	0	m_p.27−28℃	
50	СН	CHIB	CT	н	CT	C£	8	nD 15908(202	(3)

16	Ri	R <sup>e</sup>	R	R.	X	Y	A	物性
31	СН	CHE	Cı	Н	Cī	Cī	80	nD 15851(250°C)
32	Сњ	CHF:	Cī	н	F	CT	0	m.p. 359-562C
33	СН	CHF2	CT	н	F	F	0	nD 14981(209C)
34	СН	CHF:	Cī	CH.	Cī	Ct	0	nD 1,5511(245C)
35	СН	CHF:	CT	CH,	F	Cr	0	m.p. 937°C
36	СН	CHF:	CT	СН,	F	Br	0	m.p. 896°C
37	СН₃	CHF:	Br	н	CT	Cr	o	nD 15664(210C)
38	СН	CHF:	Br	н	Cī	Cī	ន	nD 15995(185C)
39	СН	CHF:	Br	н	F	Cī	0	m.p.639°C
40	СН	CHF	Br	н	F	F	0	nDL5169(2Q9C)
41	СН	CHF:	Br	CH,	Cī	Cī	0	nD15627(248C)
42	СН	СНР	Br	CH,	F	Cī	0	m.p.1264°C
45	СН	CHF.	Br	CH.	F	Br	0	m.p.1218C
44	СН	CHF:	F	н	Cī	Cī	0	nD15441(208C)
45	СН	CHEACE.	Н	Н	Cī	Cī	0	nD1.5237(20.5°C)
46	СН	CHECE	CT	н	Cī	C1	0	nD15283(106C)
47	СН	CC1F4CF4	Cī	Н	CT	CT	o	m.p.68-70°C
48	СН	CECHECE	н	н	CT	CT	0	m.p.68−70℃

16	R <sup>i</sup>	R <sup>2</sup>	Rª	R4	x	Y	A	物性
49	C.H.	CHF.	CT	Н	CT	Cī	0	nD1.5422 (27.5°C)
50	i_C#+	сн.	н	CH,	F	Cr	ន	油状物
51	i-CH	СН₄	Cī	CH,	F	Cr	s	пD1.5850 (15.1°C)
52	i-CH	СН	CT	CH,	F	Cr	so	m.p. 127.10
53	t-CH	CHE	CT	CH,	F	CI	o	nD1.5402(24.8°C)
54	t-CdHs	СНЕ	Br	CH,	F	Cī	o	nD1.4848(24.2°C)
	l			Į.	ı	i		ſ

$$R^{i}-A$$
 $N$ 
 $X$ 
 $R^{i}$ 
 $R^{i}$ 
 $X$ 
 $R^{i}$ 
 $R^{i}$ 
 $R^{i}$ 

第 2 表

No.	R'	R	R	R <sup>4</sup>	х	Y	A	物性
55	CH.	CHF	н	н	Cī	CT	0	m.p. 507C
56	CH.	CHF:	CT	Н	Cī	Cī	O	лD 1.5568(20.7С)

以下に無1裂中、物性が油状物である化合物のNMRデータを第3数に示す。

#### 無 3 至

化合物版	NMRデータ (CDCL/ TMS, δ値(ppm).)
2 7	240(3H, 8), 576(3H, 8),
}	625-651(1H, brs), 655(1H, t, J=66Hz),
	7.13(1H, d, J=9.4Hz), 7.83(1H, d, J=8.2Hz).
5 0	145(3H, d), 155(3H, s),
	2.57 (6H, d, J=5.6Hz), 4.76 (1H, m).
	669(1H, d, J=42Hz), 210(1H, m),
	7.85(1H, m).

一般式(Ⅱ-1)、一般式(Ⅱ-2)、一般式(Ⅱ-2)、一般式(Ⅱ-3)、一般式(Ⅱ-4)、一般式(V-1)又に は一般式(V-2)で表される化合物は以下に図示する方法により製造することができる。

下に反応させ一般式(V-2)で表される化合物を製造するととができ、更に一般式(V-1)で表される化合物は該一般式(V-2)で表される化合物をアルコキシドと反応させることにより、製造することができる。

以下に本発明の代表的な実施例を示すが本発明はこれらに限定されるものではない。

(式中、 R¹, R², R³-², R⁴, X, Y及び乙は前配に同じくし、居は低級アルキル基を示す)。

即ち、一般式(II-1)又は一般式(II-2)で表されるビラゾール類は、一般式(IX)で表される化合物を塩化アルミニウムの存在下にアセチルクロリドと反応させ、一般式(VII)で表される化合物とし、酸化合物(VII)を一般式(VII)で表される化合物とし、更に、酸化合物(VII)で表される化合物とし、更に、酸化合物(VI-1)と一般式(IV)で表されるヒドラジン類とを反応させ、一般式(IV)で表されるヒドラジン類とを反応させ、一般式(II-1)又は一般式(II-2)で表されるビラゾール類を製造することができる。

一般式(I-5)及び一般式(I-4)は、一般式(I-1)又は一般式(I-2)で設されるピラ ゾール類をローソン試楽で処理することにより、 一般式(I-5)又は一般式(I-4)で袋される ピラゾール類を製造することができる。

又、一般式 (V-2) で 表される 化合物 は一般 式 (X) で 表される 化合物 と二硫 化 炭素 及び 一般 式 (E) で 表される ハライド 類とを、 塩基の 存在

実施例 L 5-(2,4-ジクロロフェニル)-1
-メチル-5-メトキンジ-1月-ビラゾ
-ルの製造(化合物 MS 1 )。

1-1 2,4-ジクロロベンゾイル酢酸エチルの製造。

2,4-ジクロロアセトフェノン 1 8.9g.
( 0.1 モル ) を炭酸ジェナル 110 ml 化懸滑させ、
該懸濁液に水気化ナトリウム 8.2 g ( 0.2 モル、
6 0 多含盤、油性 ) を、反応温度を 4 0 ℃以下
化保持し添加した。次いで該混合液を設洗下、
1.5 時間反応を行った。反応終了後、反応液を
氷酢酸 2 5 ml を加えた氷水中に注ぎ、目的物を
酢酸エチルで抽出した。抽出液を氷洗、乾燥後、
抽出形態を沸点 163-172 ℃/5 mm Hg の留分として
166 g 得た。

収率 636%

<u>1-2</u> 3-(2,4-ジクロロフェニル)-1 -メチル-d<sup>1</sup>-ビラゾリン-5-オンの製 途。

1-1で得られた 2,4-ジクロロペンゾイル 酢酸エチル 8 Q 4 3 9 (Q 3 1 モル)をエタノール 5 Q Q 8 を容解し、 3 5 % メチルヒドラジン水溶 液 4 Q 5 Q 9 (Q 3 1 モル)を加え、 還流下に 7 時 間反応を行った。 反応終了後、 溶媒を放圧下に 留去し、 得られた残盗を酢酸エチルより 再結晶 し、目的物を結晶として 2 7 9 1 9 得た。

物性 m. p. 215で 収率 57.3%

1-3 3-(2,4-ジクロロフェニル)-1

-メチル-5-メトキシ-1H-ピラゾー

ルの製造(化合物 KL1)。

クロロアクリロフェノンの製造

$$CL \xrightarrow{CL} CCH_3 \rightarrow CL \xrightarrow{CL} C$$

$$CH=C$$

$$CH=C$$

$$S-CH_3$$

物性 m. p. 119.6で 収率 829 2-2 3-(2,4-ジクロロフェニル)-1 -メチル-5-メチルチオー1H-ビラゾ

1-2で得られた 5-(2,4-ジクロロフェニル)-1-メチルー d<sup>2</sup>-ビラゾリン-5-オン 2438(10ミリモル)、無水炭酸カリウム物末 1.528(11ミリモル)、沃化メチル 2848(20ミリモル)及びメチルエチルケトン70配の混合液を湿流下に 2時間反応を行った。反応終了後、反応液中の不溶物を確過し、確液を放圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、目的物を結晶として 0.948 得た。

物性 m. p. 79.4℃ 収率 52.8 % 実施例2 5-(2,4-ジクロロフェニル)-1-メチル-5-メチルチオ-1H-ピラ ゾールの製造(化合物 & 2)。 2-1. 3,5-ピス(メチルチオ)-2',4'-ジ

ールの製造(化合物系2)。

$$CL$$
 $CL$ 
 $CH=C$ 
 $S-CH_3$ 
 $CL$ 
 $CL$ 
 $CL$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

2 - 1 で得られた 3,5-ビス (メチルチオ) - 2',4'-ジクロロアクリロフェノン 29,59(Q1 モル)をエタノール 100 M 及びジオキサン 100 M の混合溶媒に懸傷させ、 3 5 5 メチルヒドラジン水溶液 13.14 9 (Q1モル)を室温下に満下し、満下後遊院下に 1 0 時間反応を行った。 反応終了後、 溶媒を滅圧下に留去し、 得られた強強をイソプロビルアルコールより再結晶し、目的物 23.87 9 を得た。

物性 m.p. 59.5-600で 収率 821多 実施例を 4-クロロー 5-(2,4-ジクロロフェニル) - 1 - メテルー 5 - メテルチオー 1 H - ビラゾールの製造(化合物 & 7)。

物性 m. p. 625-635℃ 収率 936% 実施例4 4-クロロー3-(2,4-ジブルオロフェニル)-1-メチルー5-メチルスルフィニル-1H-ピラゾールの製造(化

5-(2,4-シクロロフェニル)-1-メチル-5-メトキシー1 H-ビラゾール Q 63 9 (220ミリモル)及び無水酢酸ナトリウム Q 43 9(5.27ミリモル)を氷酢酸10 以及び水 Q 60 以の混合溶媒に懸傷させ、攪拌下に臭糞 Q 42 9(263ミリモル)を室温下に換下した。滴下終了後、室温下に2時間攪拌し、一夜放置した。反応終了後、反応液をチオ硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を波圧下に留去し、目的物を結晶としてQ 80 9 得た。

物性 m. p. 83-85で 収率 100% 実施例を 4-シアノー3-(2,4-ジクロロフェニル)-1-メチルー5-メチルチオ 4-クロロー3-(2.4-ジフルオロフェニル)-1-メチルー5-メチルチオー1H-ビラゾール Q189(Q66ミリモル)を塩化メチレン15mlに密解し、m-クロロ過安息香酸 Q149(Q81ミリモル)を加え、室温下に3時間反応行った。反応終了後、有機層を亜硫酸水果ナトリウム水溶液、次いで5%炭酸水果ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウで、水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウで、低速し、溶媒を減圧下に留去することにより目的物を結晶として Q199 得た。

物性 m. p. 117.0℃ 収率 99.7% 実施例 5. 4 - プロモー 5 - (2,4 - ジクロロフェニル) - 1 - メチル - 5 - メトキシー1 H - ピラゾールの製造 (化合物 K 14)。

3,3-ビス(メチルチオ)-2-(2',4'-ジ クロロベンソイル)アクリロニトリル57.249 (180ミリモル)をエタノール200配及びジオ キサン200配の混合溶媒に懸傷させ、35 5 メ チルヒドラジン水溶液24849(190ミリモル) を室温下に滴下し、滴下後避流下に3時間反応 を行った。反応終了後、溶媒を減圧下に留去し、 得られた残渣をイソブロビルアルコールより再 結晶し、目的物49.099を得た。

物性 m. p. 100-102で 収率 91.5% 実施例 7. 4-シアノー 5-(2,4-ジクロロフェニル) - 5-エトキシー 1-メチルー1 H-ビラゾールの製造(化合物 K21)。 7-1. 5,3-ビス(エトキシ) - 2-(2',4' の製造。

3,3-ヒス(メチルチオ)-2-(2',4'-ジ クロロペンゾイル)アクリロニトリル 1599 ( 5 ミリモル ) をエタノール 1 5 起及びジオキ サン20g6の混合部族に懸得させ、ナトリウム エチラート Q318(55ミリモル)を加え、盆 強下に2時間反応を行った。反応終了後、反応 液を水中に注ぎ、水不声物を雄集し、エーテル で洗浄し、目的物 0.249を得た。

物性 油状物で NMR (CDCL,-DMSO/TMS, &値(ppm)) 128(6H,t), 402(4H,q), 71-74(5H) 7-2 4-シアノー3-(2,4-ジクロロブ

ェニル ) - 5 - エトキシー 1 - メチルー 1 H-ビラゾールの製造(化合物 布 2 1 )。

双塞 15.1%

3,3-ビス(エトキシ) - 2 - (2',4' - ジ クロロベンソイル)アクリロニトリル 1.059 (33ミリモル)をエタノール40型及びジオ キサン 4 0 mlの混合容供に懸濁させ、 3 5 多 x チルヒドラジン水器液 Q.4.4.9( 5.3 ミリモル ) を室温下に海下し、海下後還洗下に4時間反応 を行った。反応終了後、器牒を滅圧下に留去し、 得られた改造をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーにより稽数し、目的物の509を得た。

物性 m.p. 1052℃ 収率 50.6% 実施例& 3ー(2,4ージクロロフェニル)ー 5 - ジフルオロメトキシー 1 - メチルー 1 H-ピラゾールの製造(化合物が22)。

5 - (2,4 - ジクロロフェニル ) - 1 - メチ ルー 42 - ピラゾリン - 5 - オン 10209(0042 モル)、ジオキサン50型、水25点、水酸化 ナトリウム6198(ペレット、Q147モル、純 度95%以上)の混合液を液温を30-50℃に 上昇させた後、クロロジフロロメタン(フロン 22)ガスを1.5時間通気し反応を行った。反 応終了後、軽磁を滅圧下に留去し、得られた喪 査をカラムクロマトグラフィーにて精製し、目 的物を結晶として 7.189 得た。

物性 m.p. 59.2℃ 収率 58.3% 実施例? 3-(4-クロロー2-フルオロー 5 - メチルフェニル ) - 5 - ジフルオロメ トキシー1-メチル-1R-ピラゾールの 製造(化合物 / 27)

$$C \nearrow F \\ C \nearrow COCH_2COOC_2H_5 \\ \rightarrow C \nearrow F \\ N \\ OH \\ CH_3$$

4 - クロロー 2 - フルオロー 5 - メチルペン ゾイル酢酸エチル 5 6 1 8 ( Q 1 4モル )をペンゼ ン 150ml 化溶解し、歓密液化メチルヒドラジン 2.38(98%、Q15モル)を加え、遺流下に 6 時間反応を行った。反応終了後、反応液を室 温まで放冷し、析出する結晶を雄別し、酢酸エ チルから再結晶することにより、目的物である 3-(4-クロロー2-フルオロー5-メチル フェニル ) - 5 - ヒドロキシー 1 - メチルー 1 Hーピラゾールを1468得た。

物性 m.p. 2048℃ 収率 49% 9-2 3-(4-000-2-7~\*\* - 5 - メチルフェニル) - 5 - ジフルオロメト キシ - 1 - メチル - 1 H - ピラゾールの製 造(化合物 K 2 7 )。

水10 配を加え、液温を30℃に上昇させた後、クロロジフロロメタン(フロン22)ガスを30~50 での温度下に2時間通気した。反応終了後、反応液を氷水中に注ぎ、目的物を酢酸エチルで抽出し、抽出液を水洗、乾燥後、抽出溶な水洗、乾燥をカラムクロマトクラフィーにて精製し、目的物を1.49 得た。

物性 m. p. 733℃ 収率 60.9

1 1 - 1. 3 - (2,4-ジクロロフェニル) - 1 - メチルー 4 - ピラゾリン - 5 - チオンの製造。

1-2で得られた 3-(2,4-ジクロロフェ ニル)-1-メチルー d<sup>2</sup>-ピラゾリン-5-オ ン 2579(105ミリモル)、キシレン 4 0 W及 9 得た。

物性 油状物 収率 47%

NMR (CDCL<sub>2</sub>/TMS, δ値 ppm)

240(5H,s)、 3.76(5H,s)、 6.25-6.31(1H,brs)、 6.55(1H,t,J=66Hz)、 7.13(1H,d,

J=9.4Hz)、 7.83(1H,d,8.2Hz)。

実施例10 3-(4-プロモー2-フルオロー5-メチルフェニル)-5-ジフルオロメトキシー1-メチルー1H-ビラゾールの製造(化合物 & 28)

3-(4-プロモー2-フルオロー5-メチ ルフェニル)-5-ヒドロキシー1-メチルー 1H-ピラゾール208(7ミリモル)をジオ キサン20世に裕解し、故裕液に水酸化ナトリ ウム178(95場合量、40ミリモル)及び

び2、4-ビス(4-メトキシフェニル)-1、3-ジチア-2、4-ジホスフェタン-2、4-ジホスフェタン-2、4-ジスルフィド(43ミリモル、ローソン試楽)の協合液を遊យ下に5時間反応を行った。反応終了後、反応液を水洗し、キシレン層を分液し、水洗及び乾燥後、キシレンを板圧留去し、待られた残瘡をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて2回精製し、目的物を結晶として1.849 得た。

物性 m. p. 134-135 C 収器 67.2 f 1 1-2 4-クロロー3-(2,4-ジクロロフェニル)-1-メチルー5-ジフルオロメチルチオー1 H-ピラゾールの製造(化合物 M. 3 D)。

11-1で待られた3-(2、4-ジクロロフ

エニル)-5-ジフルオロメチルチオ-1-メ チルー1日-ビラゾール Q 529 (1.7ミリモル) をオキシ塩化リン 20型に溶解し、 該溶液に窒 温下に五塩化リン Q 779 (37ミリモル)を加 え、遺流下に 4 時間反応を行った。 反応終了後、 反応液を冷却し、氷水中に注ぎ、酢酸エチルを 加え目的物を抽出した。有機層を分液し、水洗、 乾燥後、抽出溶媒を放圧下に留去し、目的物を ペースト状物として Q 589 得た。

物性 nD 1.5908(20.2℃) 収率 100% 実施例 1 2 4 - クロロー 3 - (2,4-ジクロロフェニル) - 5 - ジフルオロメチルスルフィニル - 1 - メチル - 1 H - ピラゾールの製造(化合物 & 3 1)。

4 - クロロー 5 -( 2 , 4 - ジクロロフェニル)

物性 nD 1.5511(24.5℃) 収率 100分 実施例 1 4 4 - プロモー3 - (2,4-ジクロロフェニル) - 5 - ジフルオロメトキシー1 - メチルー1B-ヒラゾールの製造(化合物成37)。

ー・1 ーメチルー 5 ージフルオロメチルチオー 1 H ーピラゾール Q 6 8 ( 2 ミリモル)をクロロホルム 2 5 ml に溶解し、m ークロロ過安息香酸 Q 5 1 9 ( 2 9 6 ミリモル)を加え、選流下に 2 0 時間反応を行った。反応終了後、有機層を亜硫酸水栗ナトリウム水溶液、次にで炭酸水栗ナトリウム水溶液の順で洗浄し、無水硫酸マグキンウムで気燥した後、溶媒を放圧下に留去し、強力・で気燥したり、溶媒を対し、目的物を油状物として Q 3 5 9 得た。

物性 nD 1.5851(250℃) 収率 53.7 歩 実施例 1 3 4 - クロロー 3 - (2,4-ジクロロー 5 - メチルフェニル) - 5 - ジフルオロメトキシー 1 - メチルー 1 H - ピラゾールの製造(化合物 & 3 4 )。

3-(2,4-ジクロロフェニル)-5-ジフルオロメトキシー1-メチル-1H-ビラゾール1049(355ミリモル)、氷酢酸15型中に溶解し、酸溶液中に無水酢酸ナトリウム Q709(852ミリモル)及び水1型を加え、臭素 Q689(426ミリモル)を室温下に満下した。満下終了後、室温下に2時間攪拌後、一夜放置した。原心液を氷水中に注ぎ、目的物を翻出し、抽出液を水洗し無水硫酸マグネンウムで乾燥後、抽出溶媒を減圧下に留去し、目的物を結晶として1529得た。

物性 nD 1.5664(210℃) 収率 .100%
 実施例 1 5. 4 - プロモー3 - (4 - クロロー2 - フルオロー5 - メチルフェニル) - 5
 - ジフルオロメトキシー1 - メチルー 1 H
 - ピラゾールの製造(化合物 K 4 2 )。

物性 m. p. 12 6 4 C 収率 8 8 8 9 実施例 1 6 3 - (4 - クロロー 2 - フルオロー 5 - メチルフェニル) - 1 - イソブロビル - 5 - メチルチオー 1 H - ビラゾールの製造(化合物 K 5 2 )

実施例17. 4-クロロー3-(4-クロロー2-ブルオロー5-メチルフェニル)-1 -イソプロビルー5-メチルスルフィニル -1 H-ビラゾールの製造(化合物A652)。

4-クロロー 5 ー ( 4 ー クロロー 2 ー フルオロー 5 ー メチルフェニル ) ー 1 ー イソプロビルー 5 ー メチルチオー 1 日 ー ピラゾール Q 3 2 9 ( 1 ミリモル ) をジクロロメタン 2 0 配に溶解し、メタクロロ過安 息香酸 Q 2 9 ( 1.15 ミリモル ) を加え、室温下に 5 時間反応を行った。反応終了後、有機層を亜硫酸水素ナトリウム水溶液、炭酸水素ナトリウム水溶液の 顧で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧下に留去して目的物を Q 0 8 9 得た。

物性 m.p. 127.1℃ 収率 24%

$$CL \xrightarrow{F} COCH = C \xrightarrow{SCH_3} CL \xrightarrow{F} N \xrightarrow{N} SCH_3$$

$$CL \xrightarrow{H_3C} CL \xrightarrow{N} N \xrightarrow{C_3H_7-i} SCH_3$$

3,3-ビス(メチルチオ)- 4'-クロロー2'
-フルオロー5'-メチルアクリロフェノン59
(17ミリモル)、ジオキサン20配及びエタノール20配の混合液に、イソブロビルヒドラジン149(19ミサモル)を加え、選流下に8時間反応を行った。反応終了後、反応混合液を水中に注ぎ、目的物を酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗、乾燥後、抽出溶媒を減圧下に留去し、残産をカラムクロマトグラフィーにて精製し、目的物を a 59 得た。

物性 油状物 収塞 9.8%
NMR (CDCL3/TMS、δ值 ppm)
1.45(3H,d)、1.55(3H,s)、2.57(6H,d,J=
3.6Hz)、4.76(1H,m)、6.69(1H,d,J=4.2Hz)、
7.10(1H,m)、7.85(1H,m)。

実施例18 5-(2,4-ジクロロフェニル)-3-ジフルオロメトキシ-1-メチルー1H-ビラゾールの製造(化合物 K 5 5 )。

抽出溶媒を水洗、乾燥後、溶媒を放圧下に留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製し、目的物を結晶として 1.6.6.9.得た。

物性 m. p. 50.7℃ 収率 4 8.4 %

地、開墾地、 線路、 森林等の一般維耳の 配除の 為に使用することもできる。 この場合、 維草の 発生始期までに処理するのが経済的にも 最も効 果的であるが、必ずしもこれに限定されるもの ではなく、生育期にある雑草を防除することが 可能である。

 地、追儺に発生)、アオピュ(ヒュ科一年生草、 畑地、追儺、空地に発生)等の水田、畑地、樹 園地、湿地等に発生する一年生草及び多年生雑 草を防徐する作用を有する。

本発明の一般式(1)で表される 5 - 健後フェニ ルヒラゾール誘導体又はその塩類は、出芽前及 び出芽後にある雑草に対して優れた防除作用を 示すことから、有用植物の椹え付け予定地に予 め処理するとか、有用植物の植え付け後(有用 植物が樹園の如く既に定根されている場合を含 む。)雑草の発生前期から生育期に処理すると とにより本発明除草剤の有する特なある生理活 性を効果的に発現させることができる。しかし 本発明除草剤はこのような態様にむいてのみ使 用されねはならないどいうものではなく、例え は本発明除草剤は水田用除草剤として使用する ととができるばかりでなく、一般雑草の除草剤 としても使用することができ、例えば刈り取り 跡、休耕田畑、畦畔、農道、水路、牧草造成地、 墓地、公園、道路、運動場、建物の周辺の空き

えばダイズ粉、穀物粉、木粉、樹皮粉、鋸粉、 タバコ基粉、クルミ敷粉、ふすま、根維絮粉末、 植物エキス抽出後の幾猹、粉砕合成樹脂等の合 成重台体、粘土類(例えばカオリン、ペントナ イド、酸性白土等)、タルク類(例えばタルク、 ピロフィライド等)、シリカ類(例えば珪藻土、 珪砂、賃母、ホワイトカーポン〔含水微粉珪素、 含水珪酸ともいわれる合成高分散珪酸で、製品 により珪酸カルシウムを主成分として含むもの もある。〕)、活性炭、イオウ粉末、軽石、焼 成珪藻土、レンガ粉砕物、フライアッシュ、砂、 炭酸カルシウム、燐酸カルシウム等の無機鉱物 性粉末、確安、燐安、硝安、尿素、塩安等の化 学肥料、堆肥等を挙げることができる。これら は単独で若しくは二種以上の混合物の形で使用 される。

液体の担体になりうる材料としては、それ自体溶族能を有するものの法、溶族能を有さずとも補助剤の助けにより有効成分化合物を分散させりることとなるものから選択され、例えば代

**設例として次に挙げる担体を例示できるが、と** れらは単独で若しくは2種以上の混合物の形で 便用され、例えば水、アルコール類(例えばメ タノール、エタノール、イソプロパノール、ブ タノール、エチレングリコール等)、ケトン類 (例えばアセトン、メチルエチルケトン、メチ ルイソプチルケトン、ジイソプチルケトン、シ クロヘキサノン等)、エーテル類(例えばエチ ・ルエーテル、ジオキサン、セロソルブ、ジブロ ビルエーテル、テトラヒドロフラン等)、脂肪 族炭化水素類(例えばカソリン、鉱油等)、芳 香族炭化水素類(例えばペンゼン、トルエン、 キシレン、ソルベントナフサ、アルキルナフタ レン等)、ハロゲン化炭化水素類(例えばジク ロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素等)、 エステル類(例えば酢酸エチル、ジイソブロピ ルフタレート、ジブチルフタレート、ジオクチ ルフォレート等)、アミド類(例えばジメチル ホルムアミド、ジエチルホルムアミド、ジメチ ルアセトアミド等)、ニトリル類(例えばアセ

又有効成分化合物の分散安定化、粘潛及び/ 又は結合の目的のために、次に例示する補助剤 を使用することもでき、例えばカゼイン、ゼラ チン、酸粉、メチルセルロース、カルボキシメ チルセルロース、アラビアゴム、ボリビニルア ルコール、松根油、領油、ペントナイト、リグ ニンスルホン酸塩等の補助剤を使用することも できる。

固体製品の流動性改良のために次に挙げる補助剤を使用することもでき、例えばワックス、ステアリン酸塩、燐酸アルキルエステル等の補助剤を使用できる。

股陽性製品の解こり剤として、例えばナフタレンスルホン酸縮合物、縮合燐酸塩等の補助剤を使用することもできる。

消泡剤としては、例えばシリコーン油等の補助剤を使用することもできる。

有効成分化合物の配合割合は必要に応じて加減するととができ、例えば粉剤或いは粒剤とする場合は 0.01~50 重量が、又乳剤或いは水和剤

トニトリル等)、ジメチルスルホギシド類等を 挙げることができる。

他の補助剤としては次に例示する代袋的な補助剤をあげることができ、これらの補助剤は目的に応じて使用され、単独で、ある場合は二種以上の補助剤を併用し、又ある場合には全く補助剤を使用しないことも可能である。

とする場合も同様 Q 0 0 1 ~ 5 0 重量 5 が適当である。

本発明の一般式(I)で表される 3 一置換フェニルビラゾール誘導体又はその塩類を有効成分とする除草剤は、各種雑草を枯殺し若しくは生育を抑制するために、そのまま、又は水等で適宜希釈し、若しくは懸滴させた形で殺草若しくは生育抑制に有効を量を、当該雑草に、又は当該雑草の発生若しくは生育が好ましくない場所において、基策又は土壌に適用して使用する。

本発明の一般式(1)で要される3-監換フェニルビラゾール誘導体又はその塩類を有効成分とする除草剤の使用量は種々の因子、例えば目的、対象維草、維草又は作物の発生/生育状況、維草の発生傾向、天候、環境条件、剤型、施用方法、施用場所、施用時期等により変動するが、有効成分化合物としてアール当たり 0019~10kgの範囲から目的に応じて適宜選択すれば良い。

本発明の一般式(I)で表される3-置換フェニルビラソール誘導体又はその塩類を有効成分と

する除草剤を更に防除対象草種、防除適期の拡 大のため、或いは薬量の低減をはかる目的で他 の除草剤と進合して使用することも可能である。

以下に本発明の代表的な試験例及び処方例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

試験例 1. 出芽後の水田雑草に対する除草効果。

### 除草活性の判定基準。

- 5 ....... 9 5 %以上教草
- 4 ...... 7 0 %以上 9 5 %未満殺草
- 3 ....... 5 0 多以上 7 0 多未消殺草
- 2 ……… 3 0 多以上 5 0 多未满股草
- 1 ........ 1 0 %以上 5 0 %未消殺草
- 0 ……… 1 0 多未清股草

### 楽客の判定基準。

H ………薬害大(枯死を含む)

14 | 100 | N | 5 | 0

M ……※客中 L ……※客小 N ……※客無 結果を第4 表に示す。

鎮 4 表

化合物	莱 須	水稻		出芽	後処理効	垛
No.	g/a		ノヒエ	ホタルイ	ミズガヤツリ	クリカワ
2	50	N	5	0	0	o
4	5 0	N	4	0	O	0
6	5-0	L	5	4	1	1
7	5 0	L	5	4	4	2
8	5 0	м	5	4"	5	4
9	5 0	м	5	5	4	5
10	5 0	н	5	5	5	5
11	50	L	5	4	5	0
1 2	5 0	м	5	5	5	2
	8	L	5	4	5	0
1 5	8	М	5	4	4	5

15	5 0 5 0 8 5 0	L H M	5 5 5	5 5	2 5	5 5	
17	8				5	5	
		M	5				
	50			5	5	4	
18		H	5	5	5	5	
,	5 0	М	5	5	5	5	
19	50	L	5	2	1	1	
20	50	Н	5	5	4	5	
2 1	50	L	5	2	1	4	ĺ
	8	L	5	4	2	4	ŀ
2 2	5 0	N	5	2	4	0	i
2 5	5 0	н	5	5	5	5	
2 6	8	N	5	C	0	2	
28	8	М	5	0	0	2	ļ
2 9	50	H	5	5	5	5	١
5 0	5 0	М	5	2	4	0	
5 1	5 0	н	5	5	5	5	
	8	н	5	5	5	5	l
5 2	. 50	N	4	0	1	O C	l
5 5	8	н	5	Š	5	5	
	2 0 2 1 2 2 2 5 2 6 2 8 2 9 3 0 3 1	2 0 5 0 2 1 5 0 8 2 2 5 0 2 5 8 2 8 2 8 2 9 5 0 3 0 5 0 5 1 5 0 8 5 2 5 0	20 50 H 21 50 L 8 L 22 50 N 25 50 H 26 8 M 29 50 H 50 50 M 51 50 H 8 H 52 50 N	20 50 H 5 21 50 L 5 8 L 5 22 50 N 5 25 50 H 5 26 8 N 5 28 8 M 5 29 50 H 5 50 50 M 5 31 50 H 5 8 H 5 32 50 N 4	2 0 5 0 H 5 5 2 1 5 0 L 5 2 8 L 5 4 2 2 5 0 N 5 2 2 5 0 H 5 5 2 6 8 N 5 0 2 8 8 M 5 0 2 9 5 0 H 5 5 5 0 5 0 M 5 2 5 1 5 0 H 5 5 8 H 5 5 5 2 5 0 N 4 0	20 50 H 5 5 4 21 50 L 5 2 1 8 L 5 4 2 22 50 N 5 2 4 25 50 H 5 5 5 26 8 N 5 0 0 28 8 M 5 0 0 29 50 H 5 5 5 30 50 M 5 2 4 51 50 H 5 5 5 8 H 5 5 5 8 H 5 5 5 52 50 N 4 0 1	20     50     H     5     5     4     3       21     50     L     5     2     1     4       8     L     5     4     2     4       22     50     N     5     2     4     0       25     50     H     5     5     5       26     8     N     5     0     0     2       28     8     M     5     0     0     2       29     50     H     5     5     5       30     50     M     5     2     4     0       31     50     H     5     5     5       8     H     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5     5       5     5     5     5 </td

5 4	8 1	M	5	5	2	5
5 5	2	н	5	5	5	5
3 6	8	н	. 2	5	5	5
3 7	50	М	5	4	2	2
	8	L	5	2	. 0	0
3 8	50	н	5	5	5	5
	8	н	5	5	5	5
5 9	50	н	5	5	2	5
4 0	8	н	5	5	5	5
4.1	8	М	5	5	2 ·	5
4 2	2	н	5	5	5	5
4 3	- 8	н	5	5	5	5
4.4	8	L	5	·o	5	0
4 6	5 0	м	5	4	5	2
4.7	5 0	н	5	5	5	5
		1	5	. 4	5	4
4 9	8		5	4	0	4
A	5 0		0	0	0	0
	5 0	N	1	o	0	0
l .	5 0		0	o	0	o
4 9 A B C	8 8 5 0 5 0	M H N	5 0 1	4 0 0	0 0 0	0 0

尚、比較対照化合物 A は特開昭 5 2 - 9 1 8 6 1 号公報第 5 頁記載の 3 - フェニル - 5 - メチルチオピラソールを、 B は同公報第 4 頁の例 1 に記載の化合物を、 そして C は特開昭 5 5 - 9 0 6 2 号公報第 9 頁に記載の化合物 Na 1 5 9を比較対照化合物として使用した。

化合物A

化合物B

化合物C

試験例2 出芽前の畑地維草に対する除草効果。 縦10cm×横20cm×高さ5cmのポリエチ レン製パットに土壌を詰め、これに畑作作物

結果を第5表に示す。

第 5 表

		楽	客		ł	出芽	前処理	効果	
化合物	聚量 g/a	コムギ	¥1×	ノビエ	144	オナモミ	オオイヌ	ヨウシュ チョウセン アサガオ	ヤエム グ ラ
4	5 0	N	L	3	4	2	5	3	5
6	50	L	L	5	5	4	5	5	5
7	50	н	М	5	5	3	5	5	5
8	5 0	н	М	5	5	4	5	5	5
9	50	М	М	5	5	4	5	5	5
10	5 0	н	н	5	5	5	5	5	5
11	5 0	н	н	5	5	4	5	5	5
	8	М	М	4	5	3	5	5	5
1 2	5 0	М	м	5	5	4	5	5	5
	8	L	L	5	4	5	5	5	5
13	8	L	N	5	5	0	3	4	4
1.4	5 0	L	L	5	5	4	5	5	4
	8	N	N	4	4	2	5	4	3
15	5 0	М	N	5	5	5	5	5	4
1 6	50	н	L	5	5	5	5	5	4
17	5 0	н	L	5	5	5	5	5	5

	8	М	N	5	5	2	5	5	5	1
18	5 0	М	L	5	5	3	5	5	5	
	8	L	N	4	5	2	5	5	5	
1.9	50	L	L	5	5	2	5	5	4	
2 0	50	н	М	5	5	4	5	5	5	
2 1	5 0	N	N	5	4	2	5	4	5	1.
2 2	5 0	М	L	5	5	3	5	5	4	
2 5	50	н	М	5	5	4	5	5	5	
2 6	8	L	N	3	5	0	5	5	5	
2 8	8	L	N	4	5	2	4	4	5	
2 9	50	н	М	5	5	4	5	5	5	
	8	н	L	5	5	2	5	5	5	
3 0	5 0	М	L	5	5	2	5	5	4	
3 1	5 0	н	н	5	5	5	5	5	5	
	8	н	н	5	5	4	5	5	5	
5 5	8	L	N	5	5	5	5	5	5	
3 4	8	М	М	5	5	4	5	5	5	١
3 5	. 8	н	м	5	5	4	5	5	5	
5 6	8	н	М	5	5	5	5	5	5	
3 7	5 0	М	М	4	5	4	5	4	5	1

1	8	L	L	1 2	3	2	5	2	5
3.8	5 0	н	н	5	5	5	5	5	5
	8	н	н	5	5	5		5	1
	1	1	1	1		1			5
5 9	5 0	М	М	5	5	5	5	2	4
	8	L.	L	4	3	2	4	0	2
40	8	м	N	5	5	1	5	4	5
41	8	м	L	5	5	3	5	5	5
4 2	8	М	М	5	5	4	5	5	5
4 5	8	н	н	5	5	4	5	5	5
4.4	8	N	N	5	3	0	5	4	2
4 6	5 0	М	М	5	2	2	5	5	2
	8	N	N	5	0	1	3	1	0
4.7	50	N	N	5	4	2	5	5	5
4 9	8	L	N	5	5	a	5	4	2
5 3	8	L	L	3 .	5	2	5	4	3
5 4	8	L	L	3	5	2	5	5	3
Ą	5 0	N	N	O	0	0	0	0	0
В	50	N	N	0	0	0	0	0	0
С	50	N	N	0	0	0	0	0	0

試験例3 出芽後の畑地雑草に対する除草効果。

供試雑草種及びその類期並びにダイメ及び コムギの類期。

コムギ	2 葉期
812	1 葉期
ノビエ	2 葉期
144	2 35 20

スノでく 1 乗別 オオイヌノフグリ 1 乗期 ヨウシャチェウセンフサガナ 1 乗物

ョウシュチョウセンアサガオ 1 葉期 ヤエムグラ 2 葉期

結果を第6 裂に示す。

第 6 要

				_ :		•			
化合物	楽量	楽	審			出芽	後処理	里効果	
No.		- A#	ダイズ	ノビエ	155			ヨウシュ チョウセン	7 = 4
		<b> </b>				Æ₹	レフグリ	アサガオ	グラ
2	5 0	N	N	2	3	0	4	4	1
5	5 0	L	L	2	4	0	4	4	3
4	5 0	L	М	2	4	5	4	4	4
6	5 0	М	Н	5	5	4	5	5	5
7	5 0	L	н	4	5	5	5	5	5
8	50	N	м	4	5	5	5	5	5
9	5 0	M	н	5	5	4	5	5	5
10	5 0	н	н	5	5	5	5	5	5
11	50	М	н	4	5	5	5	5	5
12	50	М	н	4	5	5	5	5	5

lπ	8 1	L	н	2	5	4	5	5	5		5 0	50	М	н	5	5	5	5	5	5	1
13	8	м	н	4	5	5	5	5	5			8	L	н	3	5	3	5	5	5	
14	50	М	н	4	5	5	5	5	5		3 1	50	н	н	5	5	5	5	5	5	
	8	L	н	2	5	5	4	5	4			8	н	Н	5	5	5	5	5	5	١
1 5	50	N	н	3	5	5	5	5	5		3 3	8	L	M	2	5	3	5	5	5	
16	5 0	М	н	1	5	5	5	5	5		3 4	8	М	H	4	5	5	5	5	5	
1 7	50	М	н	5	5	5	5	5	5		3 5	8	М	н	4	5	5	5	5	4	
	8	L	H	3	5	3	5	5	5		5 6	8	н	н	5	5	5	5	5	5	
18	50	N	н	5	5	5	5	5	5		3 7	5 0	М	н	3	5	3	5	5	5	١
	8	М	н	5	5	4	5	5	4			8	L	М	1	5	1	5	5	5	
19	50	N	М	2	5	4	5	5	4		3.8	5 0	н	H	5	5	5	5	5 .	5	
2 0	50	N	М	4	5	5	5	5	5			В	н	н	5	5	5	5	5	5	
2 1	50	N	L	3	5	4	5	5	5		39	5 0	М	н	4	5	4	5	5	5	
	8	L	н	2	5	4	4	4	4			8	L	М	2	5	2	5	5	3	
2 2	50	М	L	4	5	3	4	5	4		4 0	8	L	М	3	5	4	5	5	5	ł
2 5	50	н	н	5	· 5	5	5	5	5		41	8	М	н	3	5	5	5	5	5	
2 6	8	L	L	3	5	4	5	5	5		4 2	8	М	н	4	5	5	5	5	5	
2 8	8	L	М	4	5	5	5	5	5		4 5	8	н	н	5	5	5	5	5	5	l
2 9	50	н	н	5	5	5	5	5	5		44	8	М	М	4	5	4	5	4	4	
	8	М	н	5	5	5	5	5	5		46	5 0	L	L	3	5	1	5	5	2	

1	47	50	М	н	5	5	5	5	5	5	ĺ
	ĺ	8	L	н	5	. 5	5	5	5	5	İ
١	49	8	L	N	4	5	4	5	5	4	
	5 2	8	М	н	4	5	4	4	4	4	
	5 3	8	М	н	4	5	4	4	4	4	
	A	5 0	N	L	0	3	1	3	2	3	1
	В	5 0	N	N	0	2	0	2	5	2	
	С	5 0	N	L	2	5	1	3	5	3	
		-								:	
•			4			<u> </u>		L	<u> </u>		

処方例 1.

50部 クレー・ホワイトカーポンのクレー

45部 を主体とした混合物

ポリオキシエチレンノニルフェニル 5 部

以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。

処方例 2.

化合物加 4

クレー・ペントナイトの混合物

リグニンスルホン酸カルシウム

以上を均一に混合粉砕し、適量の水を加え て混練し、造粒して粉剤とする。

処方例 3

50部 化合物 № 1 3

クレー・ホワイトカーポンのクレー

を主体とした混合物 45部

ポリオキシエチレンノニルフェニル

5部

以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。 処方例 4

50部 化合物 № 16

ポリオキシエチレンノニルフェニル

エーテルとアルキルペンセンスルホン

酸カルシウムとの混合物 10部

以上を均一に混合器解して、乳剤とする。

処方例 5

化合物 16 2 2

50部

4 0 部

5 部

クレー・ホワイトカーボンのクレーを主体とした混合物45部ポリオキシエテレンノニルフェニル5部

以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。

処方例る

化合物 Na. 2 8. 5部

クレー・ペントナイトの混合物 90部

リグニンスルホン酸カルシウム 5部

以上を均一に混合粉砕し、適量の水を加えて混練し、造粒して粒剤とする。

処方例 7.

化合物 No. 3 0 5 0 部

キシレン 40部

ポリオキシエチレンノニルフェニル エーテルとアルキルペンゼンスルホ

ン酸カルシウムとの混合物 10部

以上を均一に混合溶解して、乳剤とする。 処方例 &

化合物 Na 3 2

5 部

クレー・ペントナイトの混合物 9 0 部 リグニンスルホン酸カルシウム 5 部 以上を均一に混合粉砕し、適量の水を加え て混練し、造粒して粒剤とする。

処方例?

化合物 14 3 5 0 部

キシレン 40部

ポリオキシエチレンノニルフェニル

エーテルとアルキルペンゼンスルホ

ン酸カルシウムとの混合物 10部

以上を均一に混合溶解して、乳剤とする。

特許出額人 日本農業株式会社

代理人 弁理士 · 尊 後 美

(ほか2名)